

# Amoxinsol 50 % w/w powder for oral solution

Heimilað

- Amoxicillin

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Amoxinsol 50 % w/w powder for oral solution

---

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

### Marktegund:

Kalkúni

Hænsn

Önd

Svín

---

### Leið stjórnýslu:

Til inntöku

---

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

43.60 gram(s) / 100.00 gram(s)

---

**Lyfjaform:**

Mixtúrduft, lausn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:****Til inntöku:**

- 

**Kalkúni**

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

- 

**Hænsn**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- 

**Önd**

- Kjöt og innmatur. 9 dagar

- 

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

---

**ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QJ01CA04

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýrallyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Írland

---

**Fáanlegt í:**

Írland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Vetoquinol Ireland Limited

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

11/07/1995

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Vetoquinol UK Limited

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

VPA10983/041/001

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

11/07/1995

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

# Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.